PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

60244861 A

(43) Date of publication of application: 04.12.85

(51) Int. CI

G01N 33/53

(21) Application number: 59099704

(71) Applicant:

HASHIMOTO MASAKATSU

(22) Date of filing: 19.05.84

(72) Inventor:

HASHIMOTO MASAKATSU

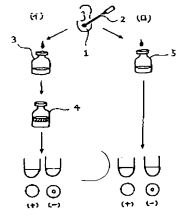
(54) HEMOLYSIS TYPE MEASURING METHOD AND REAGENT KIT USED THEREIN

(57) Abstract:

PURPOSE: To make easily an immunological measurement by diluting blood with a hemolyzing agent contg. hemolysis poison to hemolyze blood cell components then adding the dilute hemolysis sample into an immunological measuring reaction system and measuring an antigen or antibody.

CONSTITUTION: The unclotted blood is diluted with the hemolyzing agent contg. water or hemolysis poison such as saponin. The volumetric ratio between the blood and the hemolyzing agent is preferably blood:hemolyzing agent 3(1:10). The hemolysis is nearly perfect in about 10 seconds but the mixture is preferably shaked. The measuring reaction system for the antigen or antibody in blood can be utilized for the immunological mearuing reaction system. The earlobe 1 is scored by a knife to bleed the same in the figure, and after 10µl blood is sampled by a microsampling tube 2, the sample is put into a vial 3 contg. $100\mu l$ distilled water and is diluted. The blood is hemolyzed by shaking and thereafter the entire volume is transferred into a vial 4 contg. 300µl diluent and the antigen or antibody is measured by an R-PHA method.

COPYRIGHT: (C)1985,JPO&Japio



@ 日本国特許庁(JP)

の 特許 出願 公開

四公關特許公報(A) 昭60-244861

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和60年(1985)12月4日

G 01 N 33/53

7906-2G

審査請求 未請求 発明の数 2 (全 6頁)

₩ 発明の名称

溶血式測定方法及びそれに使用する試薬キット

館 昭59-99704 创特

昭59(1984)5月19日

正

東京都板橋区幸町五番十五 - 八〇壱号

東京都板樋区幸町5番15-801号 正 OH:

※血式測定方法及びそれに使用 する試業キツト

8.特許請求の範囲

- 1) 血液を溶血剤で希釈して血球成分を溶血さ せ、しかる後希釈器血飲料を免疫学的簡定反 応系に添加し、抗原又は抗体を測定すること を特徴とする溶血式測定方法。
- #)溶血剤が水である特許額求の範囲第1項配 数の溶血式御定方法。
- 2) 溶血剤が溶血器を含有する溶血剤である特 許請求の範囲第1項記載の脊血式測定方法。
- ▲) 潜血毒がサポニンである特許請求の戦闘第 8 項記載の溶血式測定方法。
- ま) 1 0 P4 採取用マイクロサンプリングテユー プ、海血剤100度4入りアンブル、希釈剤 800月 入りアンブル、感作血球試薬、対照 用血球及び反応用器具からなることを特徴と する海血式剤定試薬キット。
- a) 油血 割が水である特許請求の範囲第5項配

戯の溶血式測定試薬キット。

- 7) 謝血 額が 静血 職を含有する 静血 剤である特 許額求の範囲第3項記載の治血式測定試業や
- 8)溶血器がサポニンである特許額求の範囲患 7 項配載の溶血式測定試薬キット。

8.発明の静細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は血液中の血球成分を分離することなく 希釈、海血させて血液中の抗原又は抗体を測定す る溶血式測定方法及びそれに使用する試薬キット に関するものである。

(從来技術)

近年、精血後にB型肝炎を発症する例が増加し、 社会問題となつている。

そのため、輸血用血液中のHBウィルス関連抗 原の検出法として、ラジオイムノアツセイ法 むは じめとして無々の強定系が開発されているが、手 騒に実態できる祭準的な方法として逆受 身赤血珠 歴集反応法(以下R-PRA法とする)が広く昔 及している。

しかし、前記R - P B A 法においても、血液を分取又は採取し、遠心分離用の沈降試験管に移して速心機で適心分態し、上滑である血漿又は血情をピペットで静かに吸い取り、試験管に移し、更に該試験管からピペットにて一定量採取して希釈した後間定反応に供しなければならない。 従つて、操作に手間がかかり、又多数の器具を必要とする等の問題点があった。

[発明が解決しようとする問題点〕

本発明は、血液から血漿又は血清等の別定検体を分取するために必要とされる手間のかかる操作と多数の器具を不要とし、瘀血水又はラテンクスを担体とする免疫学的測定方法を簡便に行なえるようにしようとするものである。

血液から血球成分を分離することなく、全血をそのまま希釈して測定反応系に添加することも考えられるが、この方法では後記実施例1における比較例に示されるように被験検体由来の血球が沈降して利定結果に影響を及ぼすおそれがある。こ

採血直後の血液を使用することもできる。 血液の 製面していないものが好ましい。 輸血用血液には 連常抗凝固剤例えばクエン酸ナトリウム、エチレ ンジアミン四酢酸、ヘパリン等が添加されている が、これらの抗凝固剤が添加されていても殆ど影響ない。

溶血剤としては、水又は溶血毒を含有する溶血 剤を使用することができる。

水は真水であればよいが、随定反応に及ぼす卵 特異的な影響を考慮するとイオン交換水、顧留水 が好ましい。但し、水で血液を高希釈倍まで希釈 すると、イオン強度が低下し過ぎて感作血球が卵 特異的に凝集する傾向を生ずる等の影響があるの で、顔定反応系内の塩機度を補うようにする。

又、溶血毒としてはサポニン等の化学薬品、蛇 毒等の動物性溶血毒、リテン等の植物性溶血毒、 スタフィロリジン等の細菌性溶血毒等が使用でき る。これらの溶血毒の溶媒としては水、生理食塩 液、血液とほぼ等張のリン酸酸衡散等の緩衝液が 使用できる。その濃度は溶血 の程銀により異な の影響を回避しようとすると、高希訳倍する必要 があり検出感度が低下してしまう。

又、 7 ~ 8 月程度の数小粒子である血球成分を 歴便に評議できる適当な評材を見出すこともでき なかつた。

本発明者は更に検討を重ね、血球成分を破壊することによりその影響を除外することが可能になることを見出し、本発明を完成した。

「関係点を解決するための手段】

本発明は、血液を水又はサポニン等の溶血器を含有する溶血剤等の溶血剤で粉釈して血球成分を溶血させ、しかる發着釈溶血試料を免疫学的剤定反応系に添加し、抗原又は抗体を測定することを特徴とする溶血式測定法、及び10 #4 採取用マイクロサンプリングチューブ、溶血剤100 #4 入りアンブル、治肝剤300 #4 入りアンブル、恐作血球試薬、対照用血球及び反応用器具からなることを特徴とする溶血式測定試薬キットにかかるものである。

ここで、血液としては輸血用血液はかりでなく、

るがサポニンの場合は1 5 程度が適当である。 商品を用いる場合は血液と等級の溶血中で溶血さ せることができるので便利である。

血液と溶血剤の量比は血液:溶血剤=1:10以上が好ましい。希默倍酸が10倍よりも小さいと例えば3倍又は5倍では溶血が不完全となり、溶血しなかつた血球が沈降し、R-PHA法の場合には弱陽性検体の判定に困難を伴うおそれがある。又、希釈伯数が10倍以上例えば30倍では、助述のように溶血剤として水を用いた場合には塩油皮及び蛋白濃度の低下により、液作血球の沈降性が低下し非特異的な凝集傾向を生ずるので、これらを補う必要がある。

溶血は約10秒でほぼ完全であるが振盪することが好ましい。10倍粉駅溶血試料を必要に応じて級物液成分、蛋白成分等からなる希駅剤により倍 板希駅することも可能である。

免疫学的測定反応系としては、血中の抗収又は 抗体の測定反応系例えば日 B ウィルス 関連抗原、 α-フェトプロティン、 0 R P 等の抗原測定系、 抗解器トレポネーマ抗体、抗溶速器抗体、抗日B ウィルス関連抗原抗体、抗DNA抗体等の抗体制 定系が利用できる。等に、額定すべき抗原又は抗 体に対応する抗 又は抗原を瘀血球或はラテック スに感作した試護を用いる測定反応系に適する。 これらの測定反応系は数自に関数したものでもよ いし、市販の適定試薬キットを利用することもで きる。

前記帯血剤で血液を10倍以上に希釈すると剤 定すべき抗原又は抗体の安定性が懸念されるが、 月Bウイルス防理抗原の場合には無留水による形 血、及び溶血毒例えばサポェン等を含有する形血剤 による溶血のいずれにおいても安定である。無質 水では不安定な物質を測定対象とする場合でも、 溶血器と最新液系を適宜選択することにより安定 に測定することができる。

以上の各組成はアンブル、パイアル等に光模し、 反応用器具として試験管、丸底アンブル、反応用 トレイ等を添付することにより制定用試棄キット にすることができる。

するが、本発明はこれらに限定されるものではな い

実起例 1

H B 抗原衛性及び強性の全血核体 5 0 #4 を 5 0 0 #4 の蒸留水の入つた容器に加え、装置して溶血使、物沢剤を加えて倍数 布沢列(×1 0、×8 0、×4 0、×8 0、×8 0、×8 4 0、×1 2 4 0)を作成し、R - P B A 法用の試料とする。

比較として前配全血液体各 5 0 P4 を 5 0 0 P4 の が 別別の入つた容器に加えて 1 0 倍 希釈し、型に希釈剤で同様の倍数希釈列を作成し、非路血希釈試料とする。

これらの試料を抗耳B_B 抗体を感作した血球試 悪中に認加し、よく撹拌した後 B 時間静敏し、管 底像により判定した。血球試業の非特異的凝集の 有無を知るため抗 BB_B 抗体非感作の対散血球を用 いて同様の反応操作を行ない比較した。

なお、特別的、血球試験、対照血球は市販の HBg 抗尿物定用のR-PBA試薬(セロディア

(作用)

血液中の血 成分は水又は溶血器を含有する溶血剤中で溶血するため、そのまま或は必要に応じ 遺食物駅して免疫学的 調定反応系に添加しても、 感作赤血球の凝集反応や沈降に干渉せず或は感作 ラテックスの凝集像又は非凝集像に影響を及ぼす ことなく、血液中の抗原又は抗体の調定ができる。 感作赤血球は固定により安定化されており、又

感作赤血球は固定により安定化されており、 X 感作ラチックスは安定であるので、イオン強度の 多少の低下や微量の帯血機の存在により、反応に 支障を来すことはない。

又、希釈帯血獣料を免疫学的測定反応系に添加 するので、低着訳倍数試料においてはヘモグロビ ンの動い赤色を呈するが、これによつて利定に支 陣を来すこともない。

潜血式測定試器キットを使用すれば、測定のための準備が最少数で済むため、手軽に拠定することができる。

(実施例)

以下、本発明を実施例により更に具体的に説明"

HBs : 富士レビオ社教)を使用した。判定は管底 便を内限により観察し、農業像を十、沈降像を一 とした(以下同じ)。

結果を下配第1表に示す。

第 1 表

					#	, ,	₹ #	B e		
		<u> </u>	×10	X# 0	X±0	X8 0	×180	X880	×840	X1280
100	36	虚作血液	+	+	+	+	+	+	+	+
· NE		美丽血斑	_	_	_	_	_	· <u>–</u> .		-
91	殊性 機体	操作血剂	-	_	-	-	_	-		
		対風血罪	_	_	_	_	_	-		
胜	製件	感作血界	-	_		_	±	+	+	+
82		专血混纺	_	_	_	_	_		_	_
91	融位 被体	感作血浆	-	-	_	_	_		-	_
54		党血風 核	_	_	_	_	·	-	_	_

陽性検体を溶血測定法により過定すると、× I 0 乃至× I B 8 0 でいずれも凝集(+)したのに対 し、非溶血試料を用いた比較例では被験全血検体 に由来する血球成分が沈降するため 1 6 0 倍以上

Committee of the committee of

に非常血試料を希釈しないと助性検体を触性と見 製まるおそれがある。従って、160倍以上に希 駅しなければならない非常血全血通定法は、血清 検体の 30倍希釈から通定する通常の R - P E A 派に比べて検出感度が 1/8 以下となってしまい不 利である。これに対し、本発明の溶血式固定法で は通常の血液循定の場合の感度と問題度の検出感 度が顕符できることとなる。

突施例

実施例 1 で使用した B B 抗駅陽性及び酸性の全 血検体 5 0 p 4 を 5 0 0 p 4 のサポニン含有溶血剤 (サポニン譲度 1 5)を用いて希釈、溶血させ、 実施例 1 と同様の操作で固定した。

その結果は前配第1表の実施例と同様の結果であった。

実施 闭 8

全血検体を 5 円遊び各全血核体に央 8 クエン酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、ヘベリンを 天々 通常使用する 濃度となるよう 添加し、 実施 例 1 と同様の方法で別定した。

第 8 要

本発明の	等应式 制定方法	抗IB ₈ モノクローナル抗体 感作血 球 試 薬		
R-PHA法		聯性	降性	
HB _S 抗原御定用	陽性	В.	0	
試搬キット(市販品)	隐性	. 0	18	

実施例 5

結果を下記筒を表及び第4表に示す。

これらの抗凝固剤の有無ならびに 意根によつて、 関定結果が影響されることはなかつた。 実施網 4

全血検体 8 3 例を表留水にて 1 0 倍希釈して、 神血させ、更に希釈剤にて 4 倍希釈して希釈溶血 試料とする。この希釈溶血試料を抗 EBB モノクロ ーナル抗体感作血球試薬で砂定すると共に、全血 検体から血清を分離して市散の EBB 測定試薬によ り常法の R - P H A 法で測定し比較した。

なお、前記抗 EBB モノクローナル抗体線作血珠 試楽は、市販の抗 BBB モノクローナル抗体(ハイブリテンク社:サブクループ ad 、及び医学生物学研究所:サブグループ a)を使用し、ワイド(Wide・L)のタンニン 酸法によりニワトリ赤血球に感作することにより 関整した。

結果は下配第2数に示す返りであり、抗 H B_Bモノクローナル抗体感作血球試薬を用いた本発明の 溶血式 測定方法による 測定結果と常法による 測定 結果とは 1 0 0 5 一致 した。

館 8 歌

本発明の対象 海岸	加式 方法	HB _B 抗原 (市販品)		
R-PHA法		降性	隆性	
HB _B 抗原測定用 試業キット	爾性	3	0	3
(市販品)	除性	14	5.5	8.0
		16	5.5	71

第 4 表

本発明の計	8血式 2方法	HB ₈ 抗原 (市販品)		
R-PHA法		除性	險性	
HBg 抗原御定用 試薬キット	降性	1	i	8
(市販品)	豫性	0	8.9	6.0
		1.	70	71

本発明の溶血式御定方法は、60倍 訳試料では陽性と判定されたもの16例、陽性と判定されたもの16例、陽性と判定されたもの1の例、陽性と判定されたもの1例、陽性と判定されたもの1のののであった。なお、60倍者訳で陽性と判定されたもの1のであった。なお、60倍者訳で陽性と判定された。ないでは、6例中4例(356)にエンザイム・ノアツセイ法によるHBa抗原測定試験キット(アメット社製)で陽性の検体が見出された。従つて、市販のR-PFA法によるHBa抗原測定試験キットの抗 HBa抗体感作血球は、前記実施例4で使用した抗 HBa モノクローナル抗体感作血球に比べ、特異性及び虚度において若干劣るが実用上充分である。

実施 ਿ 。

本発明の溶血式剤定方法を実施するための試薬キットの組成の一例を示せば次のとおりであり、10 pl 級取用マイクロサンブリングチューブ、 数留水100 pl 入りアンプル、若沢剤 800 pl 入りアンプル、抗体癌作血球及び対照用血球である。

で調定することができる。

- (I) 抗震症剤の影響を受けないので、輸血用血液、 血液検査用検体中の抗原又は抗体の測定を容易 に行なうことができる。特に近年問題となつで いる且B関連抗原の測定に有用である。
- (II) 全血をそのまま希釈神血して反応系に添加するようにしたので、血液検体繋が振く値でよい。
- 動 血液検体量が少量でよいので、従来のような 静脈採血をしなくても、例えば耳だから採血することができ、子供、老人、貧血患者等からの 採血も容易となり、又類回の採血、漁定も可能 となる。従つて、静脈採血のための注射器、注 計針、試験管等が不要になる。

耳だからの採血は図(か)に示すとおりであり、メスにより耳だ(1)を傷つけて出血させ、マイクロサンプリングチューブ(2)により10 #4 の血液を採取し、図(f)の場合は蒸留水100 #4 入りパイアル(6)に入れて希釈し、扱振して溶血した後全量を掲取剤 800 #4 入りパイアル(4)に移し、R-PHA法により適定する。又、図(f)

又、試業キットの組成の他の例としては、10 #4 採取用マイクロサンプリングチューブ、 前含有最衡剤 400 #4 入りアンプル、 数体感作 血漿及び対照用血球である。

以上の 合において、抗体感作血 及び対照用血球はパイアル若しくはアンブルに充領し、パイアルの場合には反応用器具として反応用試験管若しくは反応用トレイを使用し、アンブルの場合には丸底アンブルを用いてそのまま反応に使用できるようにするとよい。

(熟 果)

以上述べたように本発明の溶血式御定方法及び それに使用する試験キットによれば下配の如き種 々の優れた効果を発揮する。

(I) 全血をそのまま希釈神血して免疫学的限定反応系に添加するようにしたので、従来必要としていた全血からの血球成分の分離除去操作が不要になる。従つて、選心機やその他の多数の器具が不要になり、手間のかかる操作も名略できるので、大量の測定検体を簡便な操作で盤時間

の場合は溶血剤含有級衡剤 5 0 0 P4 入りパイナル (5) に入れて希釈溶血 し、R - P H A 決により測定する。このように測定操作は何ら繁雑な操作を必要とせず、振めて簡単である。

(M) 血液検体量が少量でよいので、歯科領域において歯肉より採血した血液検体も測定対象とすることができる。

このことは、素手で患者の軽被や血液に接する機会の多い歯科医師においてもB型肝炎の変態が社会問題の一つとしてクローズアンプされている現在では重要である。すななわち、歯科医療は繰り返し感染の機会にさらされることとなり、RBg 抗尿の微便迅速な商定系が必要であり、本発明の溶血式適定方法及びそれの使用する試搬キットはこれらの要請にも応えられるものである。

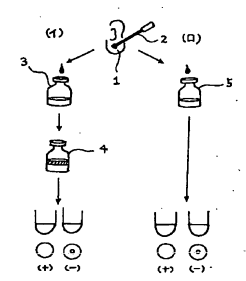
▲図面の簡単な説明

図(1)は本発明の溶血式態定方法の操作方法の一例を示す図、図(1)は同値の例を示す図である。

特問昭60~244861(6)

園面の浄書(内容に変更なし)

第) 図



入りパイアル、(5)は溶血剤合有数虧剤 4 0 0 pd 入りパイアルを示す。

(2)はマイクロサンプリングチューブ、(8)は蒸留水100F4入りパイアル、(4)は希訳前 8 0 0 FA

特許出願人 俊 本 正 勝

手 綾 補 正 '書 (方式)

昭和 5 9 年 9 月 26 日

等許庁長官 志 賀 学

1.事件の表示

適

昭和59年 特許顧第99704号

2 発明の名称

帝血式 謝定方法及び それに使用する試薬キット

8補正をする者

人酸出物件

東京都板橋区拳町五番十五一八〇春号

6 本 正 18 (18)

▲補正命令の日付(発送日)

昭和 6 9 年 8 月 8 日 (5 9 . 8 . 3 8)

5. 雑正の対象

明報書の図面の簡単な説明の側、図面

6. 相正の内容

(I) 明相書の図面の簡単な説明の胸の補正・ 第18頁第19行乃至第20行における

「 図のは・・・・ である。」

ŧ

「 第 1 図 分 回 は 本 発 明 の 者 血 式 測 定 方 法 の 説 明 図 で あ り 、 第 1 図 的 は 測 定 方 法 の 一 例 を 示 す 図 、 第 1 図 向 は 測 定 方 法 の 他 の 例 を 示 す 図 で あ る 。 」

と補正する。

(1)図面の補正

図園全図を削除し、断たに第1図を追加する。

7. 添付審 敷の目録

(1) 図 甜

1 通



mining a service of a light of the service of the s